



Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych



Departament Rejestru i Importu Równoległego Produktów Leczniczych

DEL-LIR.4074.319.2024.1.IP

Warszawa, 22-10-2024

InPharm Sp. z o.o.
ul. Strumykowa 28/11
03-138 Warszawa

W dniu 16 września 2024 r. importer równoległy InPharm Sp. z o.o. złożył wniosek nr DEL-LIR.4074.319.2024, skorygowany pismem z dnia 21 października 2024 r., o dokonanie zmiany administracyjnej związanej z wydanym pozwoleniem na import równoległy nr 271/23 produktu leczniczego Sirdalud, tabletki, 4 mg, polegającej na:

1. Zmianie danych wytwórcy

z:

Novartis Pharma GmbH
Roonstrasse 25
90429 Norymberga, Niemcy

albo

Novartis Farmacéutica S.A.
Gran Vía de les Corts Catalanes 764
08013 Barcelona, Hiszpania

na:

Novartis Pharma GmbH
Roonstrasse 25
90429 Norymberga, Niemcy

albo

Novartis Farmacéutica S.A.
Gran Vía de les Corts Catalanes 764
08013 Barcelona, Hiszpania

telefon: +48 22 492 11 00
adres email: urpl@urpl.gov.pl
strona www: urpl.gov.pl

RODO - Informacja dotycząca przetwarzania danych osobowych znajduje się na stronie internetowej Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<http://urpl.gov.pl/pl/daneosobowe>).

Aleje Jerozolimskie 181c
02-222 Warszawa

albo

Lek Pharmaceuticals d.d.
Verovškova Ulica 57
1526, Lublana, Słowenia

2. Zmianie zapisu w projektach graficznych ulotki i opakowania zewnętrznego
(tekturowe pudełko)

z:

Sirdalud jest zastrzeżonym znakiem towarowym Novartis AG.

na:

Sirdalud jest zastrzeżonym znakiem towarowym Sandoz AG.

Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych informuje, iż powyższa zmiana została zaakceptowana.

Pouczenie:

Od niniejszej czynności, na podstawie art. 53 § 2 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. - Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2024 r. poz. 935, dalej: p.p.s.a.), przysługuje skarga do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie w terminie trzydziestu dni od dnia, w którym skarżący dowiedział się o podjęciu czynności. Sąd, po wniesieniu skargi, może uznać, że uchybienie tego terminu nastąpiło bez winy skarżącego i rozpoznać skargę. 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, radcy prawnego.

z upoważnienia Prezesa
Łukasz Burda

Dyrektor

/dokument podpisany elektronicznie/