



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 22-06-2023

Nr UR/ZD/1348/23

**AS GRINDEKS**  
**Krustpils iela 53**  
**Rīga, LV-1057**  
**Łotwa**

## 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 2022 r. poz. 2301 ze zm.) oraz w związku z 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: **SE/H/2115/001/IB/003**

**dokонуje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 27219**  
**na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

**Sitagliptin + Metformin hydrochloride Grindeks**  
*Sitagliptinum + Metformini hydrochloridum*  
**tabletki powlekane, 50 mg + 850 mg**

**typ zmiany: IB nr B.II.e.5a2**

**Zmiana w punkcie „Wielkość opakowania”**  
**z: Zatwierdzone:**

**28, 56, 98 szt.**

**Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:**

28 szt. - kod: 

4	7	5	0	2	3	2	0	1	8	0	6	4
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

56 szt. - kod: 

4	7	5	0	2	3	2	0	1	8	0	7	1
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

98 szt. - kod: 

4	7	5	0	2	3	2	0	1	8	0	8	8
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

na: **Zatwierdzone:**

28, 56, 98, 196 (2x98) szt.

**Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:**

28 szt. - kod: 

4	7	5	0	2	3	2	0	1	8	0	6	4
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

56 szt. - kod: 

4	7	5	0	2	3	2	0	1	8	0	7	1
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

98 szt. - kod: 

4	7	5	0	2	3	2	0	1	8	0	8	8
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

**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.) odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia 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 2023 r. poz. 775 ze zm., dalej: 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 może, 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. 259 ze zm., dalej: p.p.s.a), wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie skargę na decyzję 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. Pełnomocnik strony
2. a/a